# LAWYERS' AND MERCHANTS' TRANSLATION BUREAU, INC.

Legal, Financial, Scientific, Technical and Patent Translations
11 BROADWAY
NEW YORK, NY 10004



# **Certificate of Accuracy**

## **TRANSLATION**

From

Japanese into English

STATE OF NEW YORK
COUNTY OF NEW YORK

On this day personally appeared before me Elisabeth A. Lucas who, after being duly sworn, deposes and states:

That he is a translator of the Japanese and English languages by profession and as such connected with the LAWYERS' & MERCHANTS' TRANSLATION BUREAU;

That he is thoroughly conversant with these languages;

That he has carefully made the attached translation from the original document written in the Japanese language; and

That the attached translation is a true and correct English version of such original, to the best of his knowledge and belief.

SUBSCRIBED AND SWORN TO BEFORE ME
THIS

JUN 3 - 2005 an Dapley

Susan Tapley

Notary Public, State of New York

No. 01TA4999804

Qualified in Queens County

Certificate filed in New York County

and Kings County

Commission Expires July 27, 2006

			(43)	Date of Publication: October 19, 1993
(51) Int. $C1.$	Identification Codes	Internal Reference Numbers	FI	Technology Display Site
A61K 37/02	ADZ	8314-4C		32
9/08	H	7329-4C		
	J	7329-4C		
9/14	М	7329-4C		
	E	7329-4C		
	Demand for Examination:	not requested Number of Cla	ime.	(Total 13 pages (in the Tapanese))

Demand for Examination: not requested Number of Claims: 4 (Total 13 pages [in the Japanese])

Continued on Final Page

(21) Application Number: 4-261285

(22) Date of Filing: September 30, 1992

(31) Priority Right Claim Number: 3-287157

(32) Priority Date: October 7, 1991

(33) Country of Priority Right Claim: Japan (JP)

(71) Applicant: 000000033

Asahi Kasei Kogyo K K (Asahi Chemical Industry Company Limited)
Dojimahama 1-chome 2-ban 6-go, Kita-ku, Osaka-shi, Osaka-fu

(72) Inventor: Takeshi ENDO

Daiba 163-1, Mishima-shi, Shizuoka-ken

(72) Inventor: Hideo SAKAKIBARA

Naka 273-12, Mishima-shi, Shizuoka-ken

(54) [<u>Title of the Invention</u>] Solubilizing agents for aculeacins and medicinal compositions therefrom.

#### (57) [ABSTRACT]

[Constitution] The present invention is aqueous compositions of aculeacins, dried compositions thereof, wherein aculeacins and glycyrrhizin derivatives are contained. The invention is also compositions wherein sodium salicylate or sodium benzoate are added as solubilizing adjuvants, in order to increase the solubilities of the aculeacins in the abovementioned compositions. Further, invention is compositions wherein amino acids are added to the aforementioned compositions, in order prevent to turbidity when the above-mentioned compositions are dissolved in infusions. employing glycyrrhizin [Effects] By derivatives as solubilizing agents for aculeacins, which are sparingly soluble in water, aqueous or dried compositions thereof may be solubilized very safely.

## [SCOPE OF THE PATENT CLAIMS]

- 1. Solubilizing agents for aculeacins, wherein the active ingredients are glycyrrhizin derivatives.
- 2. Aqueous or dried compositions of aculeacins, wherein aculeacins and glycyrrhizin derivatives are contained.
- 3. Aqueous or dried compositions of aculeacins, wherein aculeacins, glycyrrhizin derivatives and sodium salicylate or sodium benzoate are contained.
- 4. Aqueous compositions of aculeacins or dried compositions thereof, wherein aculeacins, glycyrrhizin derivatives and amino acids are contained.

## [DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION]

[0001]

[Field of Industrial Utilization] The present invention relates to solubilizing agents for aculeacins and medicinal compositions therefrom.

[0002]

[Description of the Related Art] Aculeacins are produced by micro-organisms belonging to the genus Aspergillus and are known as antibiotics having antimycotic effects. (Japanese Examined Patent Application 59-20350, Japanese Examined Patent Application 59-20351, Japanese Examined Patent

Application 59-20352 and Japanese Examined Patent Application 59-20353). They are also expected to be prophylactic and therapeutic agents for Pneumocystis carinii pneumonia [Japanese Unexamined Patent Application 2-288837; Tetrahedron Letters, 4147-4150 (1976); Helvetica Chimica Acta, 62(4), 1252-1267 (1979)].

[0003] However, aculeacins are very sparingly soluble in water and it is difficult to solubilize them by uniformly dispersing them in an aqueous solution to the point where they are completely clear to the naked eye. For this reason, solubilizing agents such as alcohols, polyhydric alcohols and cholic acids are used for conventional solubilizing processes (Japanese Unexamined Patent Application 2-288837). In these processes, when dilution with physiological saline or the like is carried out after solubilization, there is turbidity, that further SO addition of a non-ionic surfactant, such as HCO-60 or Tween 80 is needed. On the other hand, solubilization is difficult with a non-ionic surfactant alone. There are also problems from the aspect of safety with the addition of dissolution adjuvants such as the aforementioned surfactants.

#### [0004]

[Problems to be Solved by the Invention] Although the use of alcohols, polyhydric alcohols, cholic acids and non-ionic surfactants is indispensable for the solubilization of such

aculeacins, there are problems from the aspect of safety. An object of the present invention is therefore the provision of aculeacin compositions which are safe and stable.

### [0005]

[The Means of Solving the Problems] As a result of diligent investigations into processes for solubilization, in order to solve the above problems, it has become possible to obtain compositions whereby aculeacins can be solubilized safely and highly efficiently, by the unexpected use of glycyrrhizin derivatives as solubilizing agents. It was further discovered that these compositions have excellent storage stabilities.

[0006] That is, the present invention provides aculeacin solubilizing agents wherein the active ingredients are glycyrrhizin derivatives. present The invention also provides aqueous compositions of aculeacins, or dried compositions thereof, wherein aculeacins and glycyrrhizin derivatives are contained. When the present inventors carried out investigations into dissolution adjuvants, in order to increase the solubilizing power for aculeacins, they discovered the surprising fact that the degree of solubility of aculeacins is markedly improved by the addition of sodium salicylate or sodium benzoate to the aforementioned compositions.

That is, the present invention provides aqueous [0007] compositions of aculeacins, or dried compositions thereof, wherein are contained aculeacins, glycyrrhizin derivatives and sodium salicylate or sodium benzoate. Methods generally administration of considered for the medicines are intravenous, intramuscular, intradermal and subcutaneous administration or the like; one of the most frequently used methods for the intravenous administration is to mix a into medicine infusion, after which an intravenous administration is carried out, but, when the present inventors carried out further investigations into methods for the administration of the above-mentioned aculeacin compositions, and an above-mentioned composition was mixed into an infusion, if the content of a solubilizing agent was markedly small, turbidity was seen after the mixing. As a result of various additional investigations for the purpose of preventing this turbidity, it was discovered that turbidity may be prevented by the addition to an abovementioned composition of a specified amino acid, such as glutamic acid, aspartic acid or cysteine hydrochloride.

[0008] That is, the present invention provides aqueous compositions of aculeacins, or dried compositions thereof, wherein are contained aculeacins, glycyrrhizin derivatives and amino acids. The solubilization according to the invention may thus be described as dispersing aculeacins uniformly in aqueous solvents and making them into a state

whereby they are completely clear to the naked eye. An example of a suitable aqueous solvent which may be given is distilled water. To this may be added suitable salts, sugars and acids; examples of these which may be given are distilled water for injection, physiological saline, sugar solution and buffer solutions. The aforementioned aqueous solutions may also contain aqueous organic solvents, for example, ethanol, as long as they do not exhibit any toxicity. The aqueous compositions according to the present invention signify liquid compositions whereby aculeacins are solubilized by means of the above-mentioned aqueous solvents and these aqueous compositions may be produced as dry compositions by means of a suitable normal drying means.

[0009] The aculeacins which are the active ingredients according to the present invention are substances represented by the general formula (I):

[0010]

## [Chemical Expression 1]

[0011] (in which formula  $R_1$ -O- denotes an organic acid residue, which may contain in the molecule, a long chain saturated or unsaturated fatty acid residue or benzene ring, pyridine ring, oxygen atom, iodine atom or nitrogen atom;  $R_2$  denotes a hydrogen atom, a lower alkyl group, which may have a branched chain, a benzyl group, or an amino-lower alkyl group, wherein the amino group may be mono- or disubstituted with lower alkyl groups;  $R_3$  denotes a hydrogen atom or -CONH<sub>2</sub> group; and  $R_4$  denotes a hydrogen atom or a hydroxyl group).

[0012] Examples which may be given of the  $R_1$  group in general formula (1) are:

[0013]

## [Chemical Expression 2]

- (CH<sub>1</sub>) . Me (n=10~20),
- (CH<sub>1</sub>), CH=CH (CH<sub>2</sub>)  $_{1}$  Me (n=7, 9, 11),
- (CH<sub>1</sub>) . CH=CH (CH<sub>1</sub>) , Me,
- (CH.), CH=CH (CH.), Me.
- (CH<sub>1</sub>), CH=CH (CH<sub>2</sub>) 10Me,
- (CH<sub>1</sub>), CH=CHCH<sub>2</sub> CH=CH (CH<sub>1</sub>), Me.
- (CH, ), CH=CHCH, CH=CHCH, Me,
- (CH, ), CH (Me) -CH, CH (Me) -CH, Me,
- $-(CH_1)_{10}NHCO(CH_1)_{10}Me(n=7, 10)_{10}$
- (CH<sub>2</sub>) , NHCO (CH<sub>2</sub>) 10Me.

$$-CH_2$$
 O (CH<sub>1</sub>). Me (n=7, 9, 11).

$$O(CH_1)$$
. Me  $(n=7, 11)$ .

$$-CH_{1}O$$
  $O$   $(CH_{1})$ , Me  $(n=7, 9, 11)$ ,

## [Chemical Expression 3]

## [0015]

## [Chemical Expression 4]

## [0016]

## [Chemical Expression 5]

## [0017]

## [Chemical Expression 6]

•

[0018] Examples which may be given of the R<sub>2</sub> group are: a hydrogen atom, a straight chain or branched chain lower alkyl group of 1 to 6 carbons, such as methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, secondary butyl, tertiary butyl, pentyl, hexyl, 3-methylbutyl, 2-ethylbutyl and 1-ethylbutyl; the benzyl group; amino-lower alkyl groups, such as 2-aminoethyl, 3-aminopropyl, 4-aminobutyl, 2-aminopropyl or 2-aminobutyl groups, or amino-lower alkyl groups, such as 2-aminoethyls and 3-aminopropyls, wherein the amino groups are mono- or di- substituted with lower alkyl groups, such as methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl and secondary butyl groups.

[0019] Examples of the  $R_3$  group which may be given are a hydrogen atom or -CONH2 and examples of the R4 group which may be given are hydrogen or the hydroxyl group. In the above-mentioned general formula preferred aculeacin derivatives are those wherein (1),  $R_1$ -CO- is preferably a long chain saturated or unsaturated fatty acid residue, with, for example, 14 to 18 carbons ( $C_{14}$  to  $C_{18}$ );  $R_2$  is preferably a hydrogen atom; R<sub>3</sub> is preferably a hydrogen atom; R<sub>4</sub> is preferably a hydrogen atom or a hydroxyl group; and more preferred examples which may be given are: aculeacin  $A\alpha$ , wherein  $R_1$ -CO- represents a myristic acid residue ( $C_{14}$ ) and  $R_4$ a hydroxyl group; aculeacin Ay, wherein R<sub>1</sub>-CO- represents a palmitic acid residue  $(C_{16})$  and  $R_4$  a hydroxyl group;

aculeacin D $\alpha$  wherein R<sub>1</sub>-CO- represents a myristic acid residue and R<sub>4</sub> represents a hydrogen atom; aculeacin D $\gamma$ , wherein R<sub>1</sub>-CO- represents a palmitic acid residue and R<sub>4</sub> a hydrogen atom; echinocandin C, wherein R<sub>1</sub>-CO- represents a stearic acid residue (C<sub>18</sub>) and R<sub>4</sub> a hydrogen atom; and echinocandin B, wherein R<sub>1</sub>-CO- represents a linoleic acid residue (C<sub>18</sub>, 2 double bonds) and R<sub>4</sub> a hydroxyl group.

[0020] Glycyrrhizin derivatives are known as components extracted from natural licorices and they are widely used for cosmetics and sweeteners. "Glycyrrhizin derivatives used according to the present invention" is a general term for compounds having a common basic framework represented by general formula (2):

### [0021]

1

### [Chemical Expression 7]

$$R_{11}$$
 $R_{12}$ 
 $R_{13}$ 
 $R_{14}$ 
 $R_{15}$ 

[0022] (in which formula:  $R_{11}$  to  $R_{15}$  are hydrogen atoms or appropriate substituents) and these may be single compounds mixtures of compounds; to be specific, they may be orexemplified by: 18a-glycyrrhitic acid [in the mentioned general formula (2), denotes  $R_{11}$ glucuronylglucuronate residue;  $R_{12}$  a COOH group;  $R_{13}$  a  $CH_3$ group;  $R_{14}$ , =0; and  $R_{15}$  a CH<sub>3</sub> group];  $18\beta$ -glycyrrhitic acid (the same groups as the foregoing);  $18\alpha$ -glycyrrhetinic acid [R<sub>11</sub>, OH group; R<sub>12</sub>, COOH group; R<sub>13</sub>, CH<sub>3</sub> group; R<sub>14</sub>, =0; and R<sub>15</sub>,  $CH_3$  group]  $18\beta$ -glycyrrhetinic acid (the same groups as the foregoing);  $3\beta$ -glucuronyl- $18\beta$ -glycyrrhetinic acid  $[R_{11},$ glucuronate residue; R<sub>12</sub>, COOH group; R<sub>13</sub>, CH<sub>3</sub> group; R<sub>14</sub>, =0; and R<sub>15</sub>, CH<sub>3</sub> group]; carbenoxolone [R<sub>11</sub>, COOCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>COOH group;  $R_{12}$ , COOH group;  $R_{13}$ , CH<sub>3</sub> group;  $R_{14}$ , =0; and  $R_{15}$ , CH<sub>3</sub> group]; deoxoglycyrrhetinic acid  $[R_{11}, OH group; R_{12}, COOH group; R_{13},$ CH<sub>3</sub> group; R<sub>14</sub>, hydrogen atom; and R<sub>15</sub>, CH<sub>3</sub> group]; dehydroxyglycyrrhetinic acid [ $R_{11}$ , =0;  $R_{12}$ , COOH group;  $R_{13}$ ,  $CH_3$  group;  $R_{14}$ ,=0; and  $R_{15}$ ,  $CH_3$  group]; hederagenin [ $R_{11}$ , OHgroup; R<sub>12</sub>, CH<sub>3</sub> group; R<sub>13</sub>, COOH group; R<sub>14</sub>, hydrogen atoms; and R<sub>15</sub>, CH<sub>3</sub> group]; 11-oxohederagenin [R<sub>11</sub>, OH group; R<sub>12</sub>, CH<sub>3</sub> group;  $R_{13}$ , COOH group;  $R_{14}$ , =0; and  $R_{15}$ ,  $CH_2CH$  group]; oleanolic acid [R<sub>11</sub>, OH group; R<sub>12</sub>, CH<sub>3</sub> group; R<sub>13</sub>, COOH group;  $R_{14}$ , hydrogen atom; and  $R_{15}$ ,  $CH_3$  group]; 11-oxo-oleanolic acid [ $R_{11}$ , OH group;  $R_{12}$ , CH<sub>3</sub> group;  $R_{13}$ , COOH group;  $R_{14}$ , =0; and  $R_{15}$ ,  $CH_3$  group]; and non-toxic salts thereof.

[0023] Salts of glycyrrhitic acid which have high solubilities are particularly preferred; non-toxic salts are exemplified by potassium, sodium, ammonium and hemisuccinate salts. Glycyrrhizin derivatives may be made into mono-, diand tri- salts, depending on the numbers of their carboxylic groups: it is normally preferable to use acid glycyrrhitic acid, its dipotassium salt, its monoammonium salt, its diammonium salt, its disodium salt and its trisodium salt; and  $18\beta$ -glycyrrhetinic acid and the disodium salt of carbenoxolone. The types of glycyrrhizin compounds according to the present invention include the mentioned free acids, salts and mixtures thereof.

[0024] The dosages to use of the aculeacins which are active ingredients according to the invention are made to be dosages whereby efficacy as pharmaceuticals (antimycotic effects and physiologically activating effects) will be expressed: in general, for adults, the dosages are 10 mg to 2 g per day. The compositional ratios of the aculeacins and glycyrrhizins will vary depending on the types and combinations of the aculeacins and glycyrrhizin derivatives: compositional ratios may be selected such that various aculeacins are solubilized. For example, when aculeacin Ay is used, it is normally solubilized with approximately 1 to 4 parts by weight, or more, of dipotassium glycyrrhizate, or approximately 2 parts by weight, or more, of monoammonium glycyrrhizate, per 1 part by weight of the aculeacin. When

aculeacin Dy is used, it is normally solubilized with approximately 1 part by weight, or more of dipotassium glycyrrhizate per 1 part by weight of the aculeacin.

[0025] The quantity of an aculeacin which is dissolved may be increased by the design of the process for solubilization. For example, when there is solubilization by using an ultrasonic cleaner the quantity of an aculeacin which dissolves is increased in proportion to the time used: when ultrasonic treatment is carried out for 60 seconds, there is solubilization with approximately 0.15 parts by weight, or more, of dipotassium glycyrrhizate or monoammonium glycyrrhizate per 1 part by weight of aculeacin Ay.

[0026] The limit upper for the quantity of added glycyrrhizin derivatives is quantity where a the glycyrrhizin derivative itself will form a clear solution; this quantity will vary according to the glycyrrhizin derivative used, but, for dipotassium glycyrrhizate is approximately 85 g/100 ml. it concentrations of glycyrrhizin derivatives in the solutions of the compositions according to the present invention may be appropriately selected: for example, the concentrations of glycyrrhizin derivatives which are the concentrations needed for the solubilization of aculeacins are approximately 0.001% to 30% of the concentrations of the

aculeacins, such as 0.001% to 85%, preferably 0.1% to 5%, more preferably 0.5 to 2%.

[0027] In order to manufacture compositions according to the invention, the above-mentioned compositions present of aculeacins and glycyrrhizin derivatives may, for example, be mixed together and, if required, there may appropriately admixed known pH regulators, isotonization agents, stabilizers, expanders, preservatives and the like. When mixing is carried out, this may be by mixing a solution, wherein a glycyrrhizin derivative is dissolved aforementioned aqueous solvent, and an aculeacin derivative, or by mixing an aqueous solvent, wherein is suspended an aculeacin, and a dry or dissolved glycyrrhizin derivative, or the dry constituent ingredients of each composition may be mixed directly in an aqueous solvent.

[0028] When solubilization is carried out, the means of doing so is not especially restricted, but it is particularly preferred to have ultrasonic treatment as previously described: the quantity dissolved is increased, depending on the length of time of the treatment. Treatment times from 5 to 120 minutes are preferred, more preferable times are from 30 to 60 minutes. When solutions of aqueous compositions and the like are manufactured, it is preferable to use sterile solvents, for example, sterile distilled water. It is also preferable to carry out a sterilization

•

treatment, such as by means of a 0.22  $\mu m$  membrane filter, or another sterilization treatment by means of heat treatment, disinfectant gas, or the like.

[0029] The compositions according to the present invention may be either aqueous compositions or dry compositions thereof, but dry compositions are particularly preferred, because the aculeacins may thereby be stably stored. An example which may be given of a process to readily obtain dry compositions is to form dry material from a solution, once an aqueous composition has been made, by various means of drying. Examples of widely used means of drying are freeze drying, spray drying and reduced pressure drying, but freeze drying is particularly preferred.

[0030] To specifically exemplify an above-mentioned manufacturing process: manufacturing is carried out by solubilizing all of the components of an above-mentioned composition in sterile distilled water, after which sterile filtration is carried out by means of a 0.22 µm membrane filter and the filtrate is dispensed into vials, ampoules or the like, or freeze dried; aqueous compositions may be made when required for use by dissolution in distilled water for injection or the like. Many of the aqueous or dried compositions according to the present invention thus obtained may be used as injection agents, but they may also otherwise be used as formulations for oral or nasal administration.

[0031] The compositions according to the present inventtion beneficial from the aspect are of safety because glycyrrhizin derivatives are employed; these are very much safer than other solubilization agents which have been used; with regard to the stabilities of aculeacins in the compositions, excellent results for storage stabilities, particularly towards heat, are exhibited by the compositions. According to the present invention, quantities of aculeacins dissolved are markedly increased by the addition of sodium salicylate or sodium benzoate as dissolution adjuvants, for increasing the solubilizing power for aculeacins.

[0032] When sodium salicylate or sodium benzoate are added, the quantities of aculeacins dissolved are increased in a dose-dependent manner by adding 0.1 or more parts by weight of sodium salicylate, or 2 or more parts by weight of sodium benzoate per 1 part by weight of the glycyrrhizin derivative. For example, the quantity of aculeacin Ay dissolved when 0.2 parts by weight of sodium salicylate are added to 1 part by weight of dipotassium glycyrrhizate is approximately 6.5 parts by weight per 1 part by weight of dipotassium glycyrrhizate, but, when the quantity of sodium salicylate added is made 5 parts by weight, the quantity of the aculeacin dissolved is increased approximately 3-fold, up to 18 parts by weight.

[0033] Similarly, the quantity of aculeacin Ay dissolved when 2 parts by weight of sodium benzoate are added to 1 part by weight of dipotassium glycyrrhizate is approximately 6 parts by weight per 1 part by weight of dipotassium glycyrrhizate, but, when the quantity of sodium benzoate added is made 10 parts by weight, the quantity of the aculeacin dissolved is increased up to 16 parts by weight. The above-mentioned aqueous or freeze-dried compositions containing aculeacins and glycyrrhizin derivatives, or aqueous compositions or redissolved freeze-dried compositions thereof, containing glycyrrhizin aculeacins derivatives, and and sodium salicylate or sodium benzoate are clear and they may be safely administered as pharmaceutical products.

[0034] When the above-mentioned aculeacin compositions are infusions, if the mixed with known quantity of the solubilizing agent is particularly small, turbidity is seen after mixing. The turbidity may be prevented by the addition of a specified amino acid, such as glutamic acid, aspartic acid or cysteine hydrochloride. For example, when 1 part by weight of aculeacin Ay is solubilized with 2 parts by weight or less of dipotassium glycyrrhizate and diluted 50-fold with physiological saline, the solution is turbid. At this point, the turbidity may be prevented when 0.1 parts by weight, or more, of an amino acid, such as L-aspartic acid,

L-glutamic acid or cysteine hydrochloride, are added per 1 part by weight of potassium glycyrrhizate.

The above-mentioned amino acids may [0035] be added to compositions containing aculeacins and glycyrrhizin derivatives and they may be added to compositions containing aculeacins, glycyrrhizin derivatives and sodium salicylate or sodium benzoate. The quantities of the amino acids to add will vary depending on the types and quantities of the solubilizing agents used, but it is normally best to use quantities such that the content of amino acids is 0.1 to 0.5 parts by weight per 1 part by weight of solubilizing agent, or approximately 1% to 2% of an aqueous composition. There is no limitation on the order of addition of the amino acids and the above-mentioned sodium salicylate or sodium benzoate.

### [0036]

[Examples] The present invention will be described below by giving Examples of its execution, without the present invention being limited by these Examples.

## [0037]

[Example 1] Sterile distilled water (100 ml) was added to aculeacin Ay (100 mg) and dipotassium glycyrrhizate [manufactured by Maruzen Kasei K. K. (Maruzen Chemicals); 1000 mg] and solubilized by treatment with ultrasound for 10 minutes

in an ultrasonic cleaner (Type 2200, 45 kHz, 80 W, manufactured by Branson), and a clear solution was obtained. Aseptic filtration was then carried out, using a 0.22  $\mu m$  membrane filter, after which dispensation of 1 ml portions into vials and freeze drying were carried out; a freezedried formulation (Formulation A) of the type which is diluted at the time of use was obtained by replacing the air with nitrogen, capping and sealing the vials.

[0038] A freeze-dried formulation (Formulation B) was then obtained by treating aculeacin Ay (100 mg) and sodium deoxycholate (manufactured by Sigma, 1000 mg) in the same way as below<sup>TNS1</sup>. Formulation A and Formulation B were kept at 50°C; at each point in time, 3 vials were taken out, the contents<sup>TNS2</sup> are each dissolved in water:acetonitrile (48:52, 1 ml) and the quantities of aculeacin were determined using high performance liquid chromatography (HPLC).

[0039] HPLC Conditions

Column: internal diameter, 4.6 × 150 mm

Packing: YMC AM-302 ODS S-5 120 Å (manufactured by the YMC

Company)

Mobile Phase: water:acetonitrile (48:52)

Detection: UV 220 nm

Flow rate: 0.8 ml/min

Samples: mobile phase (1 ml) was added to a sample; after

dissolution, 5  $\mu$ l were injected.

Results:

[0040]

### [Table 1]

Measurements of Aculeacin Ay Contents

Formulation	Solubilizing	Mean Percentage Residue from 3 Vials (%)				
	Agent	Start Time	1 Week at 50°C	2 Weeks at 50°C		
A	Dipotassium	100	79.0	72.6		
	glycyrrhizate					
В	Sodium	100	31.5	30.0		
	deoxycholate					

[0041] As shown in <u>Table 1</u>, the aculeacin Ay content (% residue) after storage at 50°C for 2 weeks was 72.6% for Lot A and 30.0% for Lot B: the heat storage stability of the formulation using dipotassium glycyrrhizate greatly surpassed that of the one formulated with sodium deoxycholate. Both samples formed clear solutions when water or water:acetonetrile were added.

## [0042]

[Example 2] Dipotassium glycyrrhizate (400 mg) was added to aculeacin Ay (100 mg); to these were added sterile distilled water (100 ml) and solubilization was carried out by stirring, after which the solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter and 1 ml portions were

aseptically dispensed into ampoules and melt sealed, so that aqueous injection agents were obtained.

### [0043]

[Example 3] Sterile distilled water (400 ml) was added to monoammonium glycyrrhizate (manufactured by Maruzen Kasei K. K.; (800 mg); the pH was adjusted to 7.0, using sodium hydroxide and hydrochloric acid, after which sterile distilled water was added to make the total volume 500 ml. To this was added aculeacin A $\gamma$  (100 mg) and solubilization was carried out by means of an ultrasonic cleaner (for 10 minutes), after which the solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter, then 5 ml portions were aseptically dispensed into ampoules and melt sealed.

### [0044]

[Example 4] Dipotassium glycyrrhizate (500 mg) was added to aculeacin Dy (50 mg) and solubilization was carried out by adding sterile distilled water (50 ml) and using an ultrasonic cleaner. The solution was aseptically filtered through a 0.22 µm membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials, freeze drying was carried out, the vials were filled with nitrogen, capped and sealed, so that formulations for dissolution at the time of use were obtained.

[0045]

[Example 5] Sterile distilled water (100 ml) was added to aculeacin Aγ (100 mg), dipotassium glycyrrhizate (600 mg) and mannitol (400 mg), which were solubilized by stirring. The solution was aseptically filtered through a 0.22 μm membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials, freeze drying was carried out, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

#### [0046]

[Example 6] Sterile distilled water (100 ml) was added to aculeacin Aγ (100 mg), dipotassium glycyrrhizate (500 mg) and glucose (500 mg), which were solubilized by stirring. The solution was aseptically filtered through a 0.22 μm membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials. The whole contents of 1 of these vials were sucked out by means of a syringe and added to physiological saline for a drip infusion (500 ml), so that an injection agent for drip infusion was obtained.

#### [0047]

### [Example 7]

Sterile distilled water (40 ml) was added to aculeacin  $A\alpha$  (40 mg) and dipotassium glycyrrhizate (160 mg), which were solubilized by stirring. The solution was filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials and freeze drying was

carried out, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

#### [0048]

1

[Example 8] Sterile distilled water (100 ml) was added to dipotassium glycyrrhizate (400 mg) and aculeacin D $\alpha$  (40 mg), which were solubilized using an ultrasonic cleaner. The solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials, freeze drying was carried out, the vials were filled with nitrogen, capped and sealed, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

#### [0049]

[Example 9] Sterile distilled water (20 ml) was added to aculeacin Ay (500 mg) and dipotassium glycyrrhizate (200 mg) and solubilization was carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter, after which 0.5 ml portions were aseptically dispensed into vials and freeze drying was carried out, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

#### [0050]

[Example 10] Sterile distilled water (10 ml) was added to aculeacin Ay (1500 mg), dipotassium glycyrrhizate (100 mg) and sodium salicylate (500 mg) and solubilization was

carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu m$  membrane filter, after which 0.5 ml portions were aseptically dispensed into vials and freeze drying was carried out, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

### [0051]

[Example 11] Sterile distilled water (8 ml) was added to monoammonium glycyrrhizate (manufactured by Maruzen Kasei K. K.; 100 mg) and the pH was adjusted to 6.0, using sodium hydroxide and hydrochloric acid, after which the total volume was made 10 ml by adding sterile distilled water. To this was added aculeacin Ay (1000 mg) and solubilization was carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes), after which the solution was aseptically filtered through a 0.22 membrane filter, then 0.5 portions ml were aseptically dispensed into vials and melt sealed.

### [0052]

[Example 12] Sterile distilled water (10 ml) was added to aculeacin Ay (500 mg), dipotassium glycyrrhizate (100 mg) and sodium benzoate (500 mg) and solubilization was carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was aseptically filtered through a 0.22  $\mu$ m membrane filter, after which 0.5 ml portions were aseptically dispensed into

vials and freeze drying was carried out, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained.

[0053]

[Example 13] Sterile distilled water (10 ml) was added to aculeacin Aγ (250 mg), dipotassium glycyrrhizate (100 mg) and aspartic acid (10 mg) and solubilization was carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was filtered through a 0.22 μm membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials, and freeze dried, so that an injection agent for dissolution at the time of use was obtained. Sterile distilled water (1 ml) was added to 1 of these vials, so as to dissolve the contents and mixed with physiological saline solution (50 ml), so that a clear drip infusion agent was obtained.

#### [0054]

[Example 14] Sterile distilled water (10 ml) was added to aculeacin Aγ (230 mg), dipotassium glycyrrhizate (100 mg) and glutamic acid (10 mg) and solubilization was carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was filtered through a 0.22 μm membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into vials and freeze dried, so that injection agents for dissolution at the time of use were obtained. Sterile distilled water (1 ml) was added to 1 of these vials, so as to dissolve the contents

and mixed with physiological saline solution (50 ml), so that clear drip infusion agents were obtained.

### [0055]

[Example 15] Sterile distilled water (10 ml) was added to aculeacin Ay (220 mg), dipotassium glycyrrhizate (100 mg) and cysteine hydrochloride (10 mg) solubilization and carried out using an ultrasonic cleaner (for 60 minutes). The solution was filtered through a 0.22  $\mu m$  membrane filter, after which 1 ml portions were aseptically dispensed into freeze dried, vials and so that injection agents dissolution at the time of use were obtained. Sterile distilled water (1 ml) was added to 1 of these vials, so as to dissolve the contents and mixed with physiological saline solution (50 ml), so that clear drip infusion agents were obtained.

#### [0056]

[Effects of the Invention] It is possible to very safely provide aqueous compositions of aculeacins, or dried compositions thereof, by using glycyrrhizin derivatives as solubilization agents for aculeacins, which are sparingly soluble in water. The storage properties of the aculeacins in the compositions according to the present invention are excellent. The solubilities of aculeacins may be further increased by adding sodium salicylate or sodium benzoate to the above-mentioned compositions. It is possible to obtain

formulations without turbidity by further adding amino acids and mixing them into infusions.

## Continued from Front Page

(51) Int. Cl. <sup>5</sup>	Identification Codes	Internal Reference Numbers	FI	Technology Display Site
A61K 47/26	G	7433-4C		
//C07K . 7/56		7306-4Н		
C07K 99:0				

#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平5-271097

(43)公開日 平成 5年(1993)10月19日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K 37/02 9/08	識別配号 ADZ H J M E	庁内整理番号 8314-4C 7329-4C 7329-4C 7329-4C 7329-4C	F I		技術表示箇所
			審査請求	未簡求	簡求項の数4(全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	<b>特顧平4-261285</b>		(71)出	関人	000000033 旭化成工業株式会社
(22)出顧日	平成4年(1992)9月	130日	(72)発	把多	大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号 遠麗 健
(31)優先権主張番号	<b>特顧平3-287157</b>		(12)36	7779	静岡県三島市大場163~1
(32)優先日 (33)優先権主張国	平3(1991)10月7日 日本(JP)		(72)発	明者	榊原 秀夫 静岡県三島市中273-12

## (54) 【発明の名称】 アクレアシン類の可溶化剤および医薬組成物

#### (57)【要約】

【構成】 本発明はアクレアシン類とグリチルリチン類とを含有することを特徴とするアクレアシン類水性組成物またはその乾燥組成物である。また、上記組成物にアクレアシン類の可溶化を高めるための溶解補助剤としてサリチル酸ナトリウムまたは安息香酸ナトリウムを添加してなる組成物である。さらにまた、本発明は、上記組成物を輸液に溶解したときに白濁を防止するために、上記組成物にアミノ酸を添加してなる組成物である。

【効果】 水に難溶性であるアクレアシン類の対して、 可溶化剤としてグリチルリチン類を用いることにより、 安全性が高く、可溶化された水性組成物またはその乾燥 組成物を提供することが可能となった。 1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 グリチルリチン類を有効成分とするアク レアシン類の可溶化剤。

【鯖求項2】 アクレアシン類とグリチルリチン類とを 含有することを特徴とするアクレアシン類水性組成物ま たはその乾燥組成物。

【脐求項3】 アクレアシン類とグリチルリチン類とサ リチル酸ナトリウムまたは安息香酸ナトリウムとを含有 することを特徴とするアクレアシン類水性組成物または その乾燥組成物。

【請求項4】 アクレアシン類とグリチルリチン類とア ミノ酸とを含有することを特徴とするアクレアシン類水 性組成物またはその乾燥組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、アクレアシン類の可溶 化剤及び医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】アクレアシン類は、アスペルギルス属に 属する微生物により生産され、抗真菌作用を有する抗生 20 物質として知られている(特公昭59-20350号公 報、特公昭59-20351号公報、特公昭59-20 352号公報、特公昭59-20353号公報)。また ニューモシスチス・カリニ肺炎に対する予防及び治療薬 としても期待されている〔特開平2-288837号公 報. Tetrahedron Letters, 414 7-4150 (1976), Helv. Chim. Ac ta., 62 (4), 1252-1267 (197 9)).

【0003】しかしながら、アクレアシン類は水に極め 30 を添加することにより白濁が防げることを見出した。 て難溶であり、水溶液中で均一に分散し、肉眼的に完全 に澄明な状態になるまでに可溶化することは困難であ る。このため従来可溶化方法としてはアルコール、多価 アルコール、コール酸類等の可溶化剤が用いられていた (特開平2-288837号公報)。これらの方法で は、可溶化した後、生理食塩水等で希釈した場合、白濁 することがあるので、さらに非イオン性界面活性剤、例 えば、HCO-60、TWEEN-80などの添加が必 要である。一方、非イオン性界面活性剤単独での可溶化 は困難であった。さらに上記の界面活性剤などの溶解補 40 助剤の添加では、安全性の面でも問題があった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】 このようにアクレアシ ン類を可溶化するためには、アルコール、多価アルコー ル、コール酸類、非イオン界面活性剤等の使用が必須で あったが、安全性の面で問題があった。従って、本発明 は、安全で、安定なアクレアシン類組成物の提供を目的 とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】以上の問題点を解決すべ 50

く、可溶化方法について鋭意研究した結果、意外にもグ リチルリチン類を可溶化剤として用いることにより、安 全性が高く効率的にアクレアシン類を可容化ができる組 成物を得ることが可能となった。しかも、その組成物は 保存安定性にも優れていることを見出した。

2

【0006】すなわち、本発明は、グリチルリチン類を 有効成分とするアクレアシン類の可溶化剤を提供するも のである。また、本発明は、アクレアシン類とグリチル リチン類とを含有することを特徴とするアクレアシン類 10 水性組成物またはその乾燥組成物を提供するものであ る。本発明者は、さらに、アクレアシン類の可溶化力を 高めるために溶解補助剤の検討を行ったところ、驚くべ きことにサリチル酸ナトリウムまたは安息容酸ナトリウ ムを上配組成物に添加することにより、アクレアシン類 の溶解量が著しく増量することを見出した。

【0007】すなわち、本発明は、アクレアシン類とグ リチルリチン類とサリチル酸ナトリウムまたは安息香酸 ナトリウムとを含有することを特徴とするアクレアシン 類水性組成物またはその乾燥組成物を提供するものであ る。一般に、医薬品を投与する方法としては、静脈内、 筋肉内、皮内および皮下投与などが考えられ、静脈内投 与する場合、医薬品を輸液に混ぜた後、静脈内投与する 方法が使用頻度の最も高い方法の一つであるが、本発明 者は、さらに、上配アクレアシン類組成物の投与方法に ついて検討を行ない、上配組成物を輸液に混ぜたとこ ろ、可溶化剤の含有量が著しく少量の場合は、混ぜた後 に白濁が見られた。この白濁を防止するために、程々検 討を加えた結果、上記組成物に特定のアミノ酸、例えば グルタミン酸、アスパラギン酸、システイン塩酸塩など

【0008】すなわち、本発明は、アクレアシン類とグ リチルリチン類とアミノ酸とを含有することを特徴とす るアクレアシン類水性組成物またはその乾燥組成物を提 供するものである。ここで本発明にいう可溶化とは、ア クレアシン類が水性溶媒中で均一に分散し、肉眼的に完 全に證明な状態になることをいう。この水性溶媒として は蒸留水が好適な例として挙げられる。さらにこれに適 宜塩類、糖類や酸などが添加されていてもよく、これら の例として注射用蒸留水、生理食塩液、糖液、緩衝液等 が挙げられる。さらに前記の水性溶媒は毒性を示さない 限り水溶性有機溶媒、例えば少量のエタノール等を含ん でいてもよい。本発明で水性組成物とは上記水性溶媒に よりアクレアシン類が可溶化した溶液状の組成物を意味 し、その水性組成物は適宜常法の乾燥手段により乾燥組 成物として開製してもよい。

【0009】本発明の有効成分のアクレアシン類とは一 般式 (1)

[0010]

【化1】

$$R_{\bullet} - CH \longrightarrow OH$$

$$R_{\bullet} - H_{\bullet} C - CH \longrightarrow HOCH$$

$$OH \longrightarrow OH \longrightarrow N$$

$$OH \longrightarrow N$$

$$OH$$

OH

【0011】(式中、R: -O-は長鎖飽和または不飽和脂肪酸残基またはベンゼン環、ビリジン環、酸素原子、イオウ原子または窒素原子を分子中に含有してもよい有機酸残基を示し、R: は水素原子、分鎖を有してもよい低級アルキル基、ベンジル基またはアミノ基がモノ低級アルキル基またはジ低級アルキル基で置換されても20よいアミノー低級アルキル基を示し、R: は水素原子ま

たは一CONH:基を示し、R.は水素原子または水酸基を示す)で表される物質である。

「【0012】さらに、一般式(1)において、基R1の 例としては、例えば、

[0013]

ÇHMe

20 【化2】

 $-(CH_2)$ , Me  $(n=10\sim20)$ ,

- (CH<sub>2</sub>)  $_{n}$  CH=CH (CH<sub>2</sub>)  $_{1}$  Me (n=7, 9, 11),

- (CH<sub>2</sub>), CH=CH (CH<sub>2</sub>), Me,

- (CH<sub>2</sub>) , CH=CH (CH<sub>2</sub>), Me,

- (CH<sub>2</sub>), CH=CH (CH<sub>2</sub>) 10Me,

- (CH<sub>2</sub>) 1 CH=CHCH<sub>2</sub> CH=CH (CH<sub>2</sub>) . Me,

- (CH2) 7 CH=CHCH2 CH=CHCH2 CH=CHCH2 Me,

- (CH<sub>2</sub>), CH (Me) - CH<sub>2</sub> CH (Me) - CH<sub>2</sub> Me,

-  $(CH_2)_{10}NHCO(CH_2)$ . Me (n=7, 10),

- (CH<sub>2</sub>), NHCO (CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>Me,

$$-CH_2$$
 O (CH<sub>2</sub>) Me (n=7, 9, 11),

$$O(CH_2)$$
. Me (n=7, 11),  $-CH_2$ 

O (CH2) 7 Me,

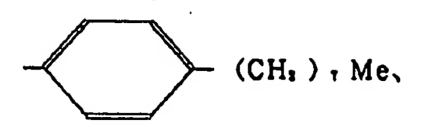
$$-CH_2 O - O(CH_1)_n Me(n=7, 9, 11)_n$$

[0014]

(5) 7 -CH: CH: O (CH<sub>1</sub>). Me ( $n=3\sim8$ , 11), O (CH<sub>2</sub>) . Me, -CH2 CH2 -CH=CH  $-O(CH_2)$  Me (n=5, 7, 9)-CH=CH -NHCO (CH<sub>2</sub>) 10Me, - (CH<sub>2</sub>) , NHCO  $(CH_2)_{10}Me (n=4, 6, 10)$ -CH-NHCO (CH.) 10Me, CH<sub>2</sub> - (CH<sub>2</sub>) 10 - (CH<sub>2</sub>)<sub>10</sub>-(CH<sub>2</sub>) 10Me,

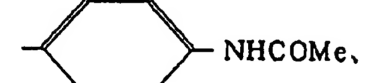
[0015]

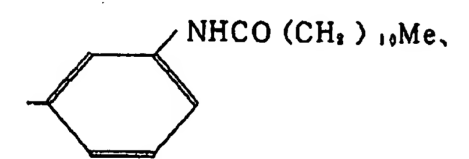
10



$$\sim$$
 0 (CH<sub>2</sub>), Me (n=5, 7, 9, 11, 13, 17),

$$S (CH_1)$$
, Me (n=7, 9, 11, 13),





[0016]

40 【化5】

12

NHCO (CH<sub>2</sub>). Me (n=6, 10).

[0017]

【化6】

【0018】などが挙げられる。また、基R2の例とし ては、例えば水素原子、メチル、エチル、プロビル、イ ソプロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、t ープチル、ペンチル、ヘキシル、3 - メチルプチル、2 類状の炭素数1~6の低級アルキル基、ペンジル基、2 -アミノエチル、3-アミノプロピル、4-アミノプチ ル、2-アミノプロピル、2-アミノブチルなどのアミ ノー低級アルキル基、アミノ基がメチル、エチル、プロ ピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、sec-ブ チルなどのモノ低級アルキルまたはシ低級アルキル基で 世換された2-アミノエチル、3-アミノプロビルなど のアミノー低級アルキル基などが挙げられる。

【0019】基R」としては、水素原子または-CON

が挙げられる。上記一般式 (1) において、R1 - CO ーが長鎖飽和または不飽和脂肪酸残基、例えば炭素数1 4~18 (C14~C1s) であり、R. が水楽原子、R. が水来原子、R、が水来原子または水酸基であるアクレ -エチルプチル、1-エチルプチルなどの直領または分 40 アシン誘導体が好ましく、さらに好ましい例として、R 1 - CO-がミリスチン酸残基(C14)、R4 が水酸基 で示されるアクレアシンAα、R1 -CO-がパルミチ ン酸残基(Cia)、Raが水酸基で示されるアクレアシ ンAァ、R: 一.CO一がミリスチン酸残基、Raが水素 原子で示されるアクレアシンDα、Ri-CO-がパル ミチン酸残基、R4 が水素原子で示されるアクレアシン Dァが挙げられ、さらにRi -CO-がステアリン酸残 基(Cia)、Ra が水楽原子で示されるエキノキャンデ インC、Ri -CO-がリノール酸残基 (Cia, 2重結 Hi が挙げられ、基Ri としては水素原子または水酸基 50 合2個)、Ri が水酸基で示されるエキノキャンディン

[0017]

【化6】

15

Bなども好ましい例として挙げられる。

【0020】また、グリチルリチン類は、天然の甘草か ら抽出される成分として知られ、化粧品または甘味剤と して幅広く用いられている。本発明で使用されるグリチ\* \*ルリチン類とは、一般式(2) [0021] 【化7】

16

$$R_{1i}$$
 $R_{1i}$ 
 $R_{1i}$ 
 $R_{1i}$ 
 $R_{1i}$ 

【0022】 (式中、R11~R15は水来原子または適宜 の置換基を示す)で表される基本骨格を共通とする化合 物の総称であり、これらの単一の化合物またはこれらの 化合物の混合物であってもよく、具体的には18α-グ リチルリチン酸〔上記一般式(2)におけるR11はグル クロニルーグルクロン酸残基、RizはCOOH基、Riz はCHa 基、Rieは=O基、RieはCHa 基をそれぞれ グリチルレチン酸 (Rii; OH基、Rii; COOH基、 Ris; CHs 基、Ris; =O基、Ris; CHs 基)、1 88-グリチルレチン酸(同前)、38-グルクロニル -18 β-グリチルレチン酸 (R<sub>11</sub>; グルクロン酸残 基、R11; COOH基、R11; CH3 基、R14; =O 基、Ris; CHs 基)、カルペノキソロン(Rii; CO OCH: CH: COOH基、Ri:; COOH基、Ri:; CH: 基、R:4;=O基、R:5;CH: 基)、デオキソ グリチルレチン酸 (R11; OH基、R11; COOH基、 Ris; CHi 基、Ris; 水来原子、Ris; CHi 基)、 3αーデヒドロキシグリチルレチン酸(R<sub>11</sub>:=O基、 Ris; COOH基、Ris; CHs 基、Ris; =O基、R 15; CH<sub>2</sub> 基)、ヘデラゲニン(R<sub>11</sub>; OH基、R<sub>12</sub>; CHs 基、Ris; COOH基、Ris; 水素原子、Ris; CH: 基)、11-オキソヘデラゲニン(R::;OH 茲、R11; CH1 基、R11; COOH基、R14; =O 基、Ris; CH2 CH基)、オレアノール酸 (Rii; O H基、Ris; CHs 基、Ris; COOH基、Ris; 水素. 原子、R::; CH: 基)、11-オキソオレアノール酸 (Rii; OH基、Riz; CHz 基、Riz; COOH基、 50

R14: = O基、R14: CH1 基) およびそれらの非毒性 塩などが例示される。

【0023】特に溶解性の高いグリチルリチン酸塩が好 ましく、その非母性塩としてはカリウム塩、ナトリウム 塩、アンモニウム塩、ヘミサクシネートなどが例示され る。グリチルリチン類のカルボン酸の数により、モノ、 ジ、トリ塩などとすることができ、通常、188-グリ 示す)、18β-グリチルリチン酸(同前)、18α- 30 チルリチン酸、同ジカリウム塩、同モノアンモニウム 塩、同ジアンモニウム塩、同ジナトリウム塩、同トリナ トリウム塩、18β-グリチルレチン酸、カルペノキソ ロンジナトリウムなどが好ましく使用される。本発明の グリチルリチン類とは、上記の遊離酸、塩またはこれら の混合物を包含する。

> 【0024】本発明の有効成分のアクレアシン類の使用 量は、医薬品として有効な作用(抗菌作用、生理活性作 用)を発現する量とし、一般的には成人1日あたり10 mg~2g程度である。アクレアシン類とグリチルリチ 40 ン類の組成比は、アクレアシン類とグリチルリチン類の 種類およびその組合せにより異なり、各々のアクレアシ ン類が可溶化する組成比を適宜選択すればよい。例え は、通常、アクレアシンAィを使用する場合、その1重 量部に対して、グリチルリチン酸ジカリウム塩は約1~. 4 算量部以上、グリチルリチン酸モノアンモニウム塩で は約2里量部以上で可溶化する。また、何えばアクレア シンDァを使用する場合、その1重量部に対して通常グ リチルリチン酸ジカリウム約1重量部以上で可溶化す **5.**

【0025】アクレアシンの溶解量は可溶化の方法を工

夫することによりさらに増加する。例えば、超音波洗浄 器を使用して可溶化すると、使用時間に比例してアクレ アシン類の溶解量は増加し、60分間超音波処理をした 場合、アクレアシンA~1重量部に対してグリチルリチ ン酸ジカリウム塩またはグリチルリチン酸モノアンモニ ウム塩は約0.15重量部以上で可溶化する。

【0026】グリチルリチン類の添加量の上限はグリチ ルリチン類自体が澄明な溶液となる量であり、その量は グリチルリチン類の種類により異なるが、グリチルリチ ン酸ジカリウム塩では85g/100m1程度である。 本発明の組成物の溶液の濃度は、適宜選択し得るが、例 えばアクレアシン類の濃度として0.001~30%程 度、グリチルリチン類濃度はアクレアシン類が可溶化す るのに必要な濃度であり、例えば0.001~85%、 好ましくは $0.1\sim5$ %、さらに好ましくは $0.5\sim2$ %が挙げられる。

【0027】本発明の組成物を製造するためには、例え - は、上記組成のアクレアシン類とグリチルリチン類とを 混合し、必要であれば、さらに公知のpH調整剤、等張 化剤、安定化剤、増量剤、防腐剤等を適宜混合してもよ 20 い。混合に際しては、例えば、グリチルリチン類を前記 の水性溶媒にて溶解した溶液とアクレアシン類を混合す るか、アクレアシン類を分散した水性溶媒と、グリチル リチン類の乾燥または溶液を混合するか、または、それ ぞれの組成物の構成成分の乾燥物を直接水性溶媒に混合 してもよい。

【0028】可溶化に際してその手段は特に限定されな いが、前述したように超音波処理すると特に好ましく、 処理時間の長さに依存して溶解量は増加する。5~12 0分間の処理時間が好ましいが、さらに好ましくは30 30 ~60分である。水性組成物等の溶液を腐製するに際し ては、滅菌状態の溶液、例えば滅菌蒸留水等を用いるこ とが好ましい。また、0.22μmのメンプランフィル ターなどによる無菌処理や、その他の加熱処理、殺菌ガ ス等による無菌処理を行うことが好ましい。

【0029】本発明の組成物は水性組成物あるいはその 乾燥組成物のいずれでもよいが、乾燥組成物は、アクレ アシン類が安定に保存されることから特に好ましい。乾 燥組成物を簡単に得るには、一度水性組成物とした溶液 れる。乾燥手段としては、例えば、凍結乾燥、スプレー ドライ法、滅圧乾燥などが汎用されているが、特に凍結 乾燥法が好ましい。

【0030】以上の製造法を具体的に例示すると、上記 の組成の各成分を滅菌蒸留水にて可溶化した後、0.2 2 μmのメンプランフィルターにより無菌濾過し、パイ アル、アンプルなどに分注するか、または凍結乾燥する ことにより調製し、必要により用時、注射用熱留水など で溶解して水性組成物とすればよい。このようにして得 られた本発明の水性または乾燥組成物は、注射剤として 50 ウムまたは安息香酸ナトリウムを含有する組成物に添加

用いられることが多いが、その他経口や経鼻投与用の製 剤として使用することもできる。

18

【0031】本発明の組成物は安全性の高いグリチルリ チン類を用いることにより、他の可溶化剤を用いる製剤 よりも安全性の面で有利であり、さらに組成物中でのア クレアシン類の安定性は、乾燥状態で特に熱に対する保 存安定性において優れた結果を示した。本発明において は、アクレアシン類の可溶化力を高めるために、溶解補 助剤としてサリチル酸ナトリウムまたは安息番酸ナトリ 10 ウムを上記組成物に添加することにより、アクレアシン 類の溶解量が著しく増加する。

【0032】サリチル酸ナトリウムまたは安息香酸ナト リウムを添加する場合は、グリチルリチン類 1 重量部に 対してサリチル酸ナトリウムは0.1重量部以上、また 安息香酸ナトリウムは2重量部以上添加することにより 用量依存的にアクレアシン類の溶解量は増える。例え ば、グリチルリチン酸ジカリウム1重量部に対して、サ リチル酸ナトリウム0. 2重量部添加したときのアクレ アシンAァの溶解量は、グリチルリチン酸ジカリウム1 重量部に対して約6.5重量部であるが、サリチル酸ナ トリウムの添加量を5重量部にすると、アクレアシンの 溶解量は約3倍の18重量部まで増加する。

【0033】同様に、グリチルリチン酸ジカリウム1重 量部に対して、安息香酸ナトリウム2重量部添加したと きのアクレアシンAィの溶解量は、グリチルリチン酸ジ カリウム1 重量部に対して約6 重量部であるが、安息香 酸ナトリウムの添加量を10度量部にすると、アクレア シンの溶解量は16重量部まで増加する。以上に述べた アクレアシン類とグリチルリチン類を含有する水性組成 ・物またはその凍結乾燥組成物、あるいはアクレアシン類 とグリチルリチン類とサリチル酸ナトリウムまたは安息 香酸ナトリウムを含有する水性組成物またはその凍結乾 燥組成物の再溶解物は登明であり、医薬品として安全に 投与できるものである。

【0034】上記のアクレアシン類組成物を公知の輸液 に混ぜたところ、可溶化剤の含有量が著しく少量の場合 は、俎ぜた後に白濁が見られる。この白濁を防止するた めに、特定のアミノ酸、例えばグルタミン酸、アスパラ ギン酸、システイン塩酸塩を添加することにより白濁が を各種の乾燥手段により乾燥物とする方法などが挙げら 40 防止することができる。例えば、アクレアシンA 7 1 重 量部に対して、グリチルリチン酸ジカリウム2重量部以 下で可溶化させ、生理食塩液で50倍以上に希釈すると 白濁する。このとき、レーアスパラギン酸、レーグルタ ミン酸、システイン塩酸塩などのアミノ酸を、グリチル リチン酸ジカリウム1翼量部に対して0.1量量部以上 添加すると白濁が防止できる。

> 【0035】上記のアミノ酸類を、アクレアシン類とグ リチルリチン類を含有する組成物に添加してもよいし、 アクレアシン類とグリチルリチン類とサリチル酸ナトリ

19

してもよい。アミノ酸類の添加量は、可溶化剤の種類お よびその使用量により異なるが、通常は可溶化剤1重量 部に対して0.1~0.5重量部あるいは水性組成物の 約1~2%程度含有するように使用すればよい。アミノ 酸類の添加と上記のサリチル酸ナトリウムまたは安息香 酸ナトリウムの添加順序などの限定はない。

#### [0036]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、 本発明はこれに限定されるものではない。

#### [0037]

【実施例1】アクレアシンAァ100mgとグリチルリ チン酸ジカリウム (丸善化成社製) 1000mgをと り、無菌蒸留水100mlを加え、超音波洗浄器 (BR ANSON社製 Type 2200型 45KHz、8 0W) にて10分間超音波処理し、可溶化させて澄明な 溶液を得た。次いで0.22 umのメンプランフィルタ 一により無菌建過後、パイアルに1m1ずつ分注し、液 結乾燥を行い、窒素置換、打栓、巻き締めし、用時溶解 型凍結乾燥製剤(製剤A)を得た。

アクレアシンAヶ合量の測定

\* 【0038】次にアクレアシンA~100mgとデオキ シコール酸ナトリウム (シグマ社製) 1000mgをと り、以下同様に処理し、凍結乾燥製剤(製剤B)を得 た。製剤Aおよび製剤Bを50℃に保存し、各時点で3 パイアルずつを取り出し、各々を水:アセトニトリル (48:52) 1m1にて溶解して、高速液体クロマト グラフィー (HPLC) を用いて、アクレアシンAァ含 量を測定した。

20

[0039] HPLC条件

10 カラム:内経4.6×150mm

充填剂:YMC AM-302 ODS S-5 12 OA (YMC社製)

移動相:水:アセトニトリル(48:52)

検出: UV220nm 流速: 0.8ml/min

試料:サンプルに移動相1mlを加え溶解後5 ul注入

結果

[0040] 【表1】

製剤	可溶化剂	3パイアルの平均残存率(%)				
		開始時	50℃1週間	50℃2週間		
A	グリチルリチン酸 ジカリウム	100	79.0	72.6		
В	デオキシコール <b>酸</b> ナトリウム	100	31.5	80.0		

【0041】表1に示したように、50℃2週間保存後 のアクレアシンAィ合量(残存%)は、LotAが7 2. 6%、LotBが30. 0%であり、デオキシコー ル酸ナトリウムで製剤化したものに比べグルチルリチン 酸ジカリウムを用いて製剤化した方がはるかに熱に対す または水:アセトニトリルの採加により澄明な溶液とな った。

#### [0042]

【実施例2】アクレアシンAィ100mgにグリチルリ チン酸ジカリウム400mgを添加し、これに無菌蒸留 水100mlを加え、攪拌し可溶化した後、0.22μ のメンプランフィルターで無菌濾過し、無菌的に1m1 ずつアンブルに分注・烙閉し、水性注射剤を得た。

#### [0043]

【実施例3】グリチルリチン酸モノアンモニウム(丸善50

化成社製) 800mgに無菌蒸留水400mlを加え、 水酸化ナトリウム及び塩酸を用いてpHを7.0に調製 した後無菌蒸留水を加え全量を500m1とした。これ にアクレアシンAィ100mgを添加し、超音波洗浄器 (10分間) によって可溶化させた後0.22 µmのメ る保存安定性が勝っていた。なおいずれのサンブルも水 40 ンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的に 5 m l ず つアンプルに分往し熔閉した。

#### [0044]

【実施例4】アクレアシンDァ50mgにグリチルリチ ン酸ジカリウム500mgを添加し、無菌蒸留水50m. 1を加え超音波洗浄器を利用し可溶化した。 0. 22μ mのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にバ イアルに 1 m 1 ずつ分注し、凍結乾燥を行い空素充填、 打栓、巻き締めし、用時溶解型製剤を得た。

#### [0045]

【実施例5】アクレアシンAァ100mg、グリチルリ

[0052]

チン酸ジカリウム600mg、マンニット400mgをとり、これに無菌蒸留水100mlを加えて攪拌し可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌 違過後、無菌的に1mlずつパイアルに分注し凍結乾燥を行い用時溶解注射剤を得た。

[0046]

【実施例6】アクレアシンA r 1 0 0 mg、グリチルリチン酸ジカリウム 5 0 0 mg、グルコース 5 0 0 mgをとり、これに無菌蒸留水 1 0 0 m 1 を加えて提弁し可溶化し、0.22 μ mのメンプランフィルターにて無菌達 10 過後、無菌的に 1 m 1 ずつアンプルに分注した。そのうち1 本をとり、注射筒で全量吸引し 5 0 0 m 1 の点滴用生理食塩液に加え、点滴用注射剤を得た。

[0047]

【実施例7】アクレアシンA α 4 0 mgとグリチルリチン酸ジカリウム 1 6 0 mgをとり、無菌蒸留水 4 0 m 1 を加えて攪拌し可溶化し、0、2 2 μ mのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的に 1 m 1 ずつパイアルに分注し凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。

[0048]

【実施例8】アクレアシンD α 4 0 mg とグリチルリチン酸ジカリウム 4 0 0 mg をとり、無菌蒸留水 1 0 0 m 1 を加え、超音波洗浄器を用いて可溶化した。 0. 2 2 μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに 1 m 1 ずつ分注し、凍結乾燥を行い、窒素充填、打栓、巻締めし、用時溶解注射剤を得た。

[0049]

【実施例9】アクレアシンAァ500mgとグリチルリチン酸ジカリウム200mgをとり、無菌蒸留水20mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化し 30た。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに0.5mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。

[0050]

【実施例10】アクレアシンAァ1500mg、グリチルリチン酸ジカリウム100mg及びサリチル酸ナトリウム500mgをとり、無菌蒸留水10mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに0.5mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時40溶解注射剤を得た。

[0051]

【実施例11】グリチルリチン酸モノアンモニウム(丸 善化成社製)100mgに無菌蒸留水8m1を加え、水酸化ナトリウム及び塩酸を用いてpHを6.0に調製した後無菌蒸留水を加え全量を10m1とした。これにアクレアシンAィ1000mgを添加し、超音波洗浄器(60分間)によって可溶化させた後0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的に0.5mlずつアンブルに分注し熔閉した。

【実施例12】アクレアシンAγ500mg、グリチルリチン酸ジカリウム100mg及び安息香酸ナトリウム500mgをとり、無菌蒸留水10mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに0.5mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。

22

[0053]

② 【実施例13】アクレアシンAィ250mg、グリチルリチン酸ジカリウム100mg及びアスパラギン酸10mgをとり、無菌蒸留水10mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに1mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。このパイアル1本をとり無菌蒸留水1mlを加えて溶解し、これを生理食塩液50ml中に混合し湿明な点滴用製剤を得た。

[0054]

20 【実施例14】アクレアシンAィ230mg、グリチルリチン酸ジカリウム100mg及びグルタミン酸10mgをとり、無菌蒸留水10mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに1mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。このパイアル1本をとり無菌蒸留水1mlを加えて溶解し、これを生理食塩液50ml中に混合し澄明な点滴用製剤を得た。

[0055]

「実施例15】アクレアシンAィ220mg、グリチルリチン酸ジカリウム100mg及びシステイン塩酸塩10mgをとり、無菌蒸留水10mlを加え、超音波洗浄器(60分)を用いて可溶化した。0.22μmのメンプランフィルターにて無菌濾過後、無菌的にパイアルに1mlずつ分注し、凍結乾燥を行い、用時溶解注射剤を得た。このパイアル1本をとり無菌蒸留水1mlを加えて溶解し、これを生理食塩液50ml中に混合し證明な点消用製剤を得た。

[0056]

【発明の効果】水難溶性であるアクレアシン類に対して、可溶化剤としてグリチルリチン類を用いることにより、安全性が高く可溶化された水性組成物またはその乾燥組成物を提供することが可能となった。さらに、本発明の組成物はアクレアシン類の保存安定性に優れている。また、上配組成物にサリチル酸ナトリウムまたは安息香酸ナトリウムを添加することにより、アクレアシン類の溶解量を増加させることが可能となった。さらに、アミノ酸類を添加することにより輸液に混注しても白濁しない製剤を得ることが可能となった。

フロントページの統き

(51) lot. Cl. \* 機別配号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所 A 6 1 K 47/26 G 7493-4 C // C 0 7 K 7/56 7306-4 H C 0 7 K 99:00

•

٠.